

VEDLEGG I

PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Bonqat 50 mg/ml mikstur, oppløsning til katt

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver ml inneholder:

Virkestoff:

Pregabalin 50 mg

Hjelpestoffer:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler	Kvantitativt innhold dersom denne informasjonen er avgjørende for riktig administrasjon av preparatet
Natriumbenzoat (E211)	2 mg
Etylmaltol	
Saltsyre, fortynnet (for pH-justering)	
Natriumhydroksid (for pH-justering)	
Renset vann	

Klar, fargeløs til svakt rødlig løsning.

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt.

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver mållart

Lindring av akutt angst og frykt forbundet med transport og veterinærbesøk.

3.3 Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for virkestoffet, eller noen av hjelpestoffene.

3.4 Særlige advarsler

Ingen.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos mållartene:

Sikkerheten ved bruk av preparatet til katter under 2 kg kroppsvekt, yngre enn 5 måneder og eldre enn 15 år er ikke klarlagt. Skal bare brukes i samsvar med nytte-risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Sikkerheten ved bruk av preparatet er kun fastlagt hos friske katter eller katter med mild systemisk sykdom. Sikkerheten er ikke klarlagt hos dyr med moderat eller alvorlig systemisk sykdom f.eks.

moderat til alvorlig nyre-, lever- eller kardiovaskulær sykdom. Skal bare brukes i samsvar med nytterisikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Vurder alltid kattens helsetilstand før du forskriver preparatet.

Preparatet kan forårsake noe nedgang i hjerterefrekvens, respirasjonsfrekvens og kroppstemperatur. Ettersom en nedgang i kroppstemperatur kan oppstå etter administrasjon, bør det behandlede dyret holdes i en passende omgivelsestemperatur.

Overvåk katten nøye for symptomer på respirasjonsdepresjon og sedasjon når et CNS-depressivt middel brukes sammen med pregabalin.

Forskrivende veterinær bør råde eier å alltid opplyse behandlende veterinær om at katten har fått preparatet, i de tilfeller det er administrert i forkant av veterinærbesøket.

Hvis katten spytter ut deler av dosen, kaster opp etter behandling, eller i tilfelle hypersalivasjon, skal ikke en ny dose gis.

Effekten av preparatet kan vare i ca. 7 timer. Hvis katten virker døsig eller viser andre tegn på overdreven virkning etter administrering av behandlingen, skal katten holdes innendørs og den skal ikke ha vann eller fôr før den er helt tilbake til normal tilstand.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Eksposering for pregabalin kan forårsake uønskede effekter som svimmelhet, tretthet, ataksi, tåkesyn og hodepine.

Unngå hud-, øye- eller slimhinnekontakt. Vask hendene grundig rett etter administrasjon av preparatet.

Ved utilsiktet øye- eller slimhinnekontakt, skyll med vann. Søk legehjelp hvis symptomer (svimmelhet, tretthet, ataksi eller tåkesyn) oppstår.

Ved kontakt med hud, vask med vann og såpe. Fjern kontaminerte klær.

Ved utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Ikke kjør bil ettersom tretthet kan oppstå.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Katt:

Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):	Emesis Ataksi, sedasjon, proprioepsjonsavvik Letargi
Mindre vanlige (1 til 10 dyr / 1 000 behandlede dyr):	Leukopeni Muskelskjelvinger, mydriasis Anoreksi, vekttap
Sjeldne	Hypersalivasjon ¹

(1 til 10 dyr / 10 000 behandlede dyr):	
---	--

¹Bivirkningene er som regel milde og forbigående.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Drektighet, diegiving og fertilitet:

I laboratoriestudier på rotter og kaniner har det blitt vist embryofototoksiske og maternotoksiske effekter når pregabalin administreres gjentatte ganger i høye doser ($\geq 1\ 250$ mg/kg/dag). Preparatets sikkerhet under drektighet og diegiving, samt hos avlsdyr er ikke klarlagt hos målarten. Skal bare brukes i samsvar med nytte-risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Samtidig bruk av andre preparater med depressiv virkning på sentralnervesystemet forventes å forsterke effekten av pregabalin, og derfor bør en passende dosejustering foretas.

3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

Oral bruk.

Preparatet administreres oralt som en enkeltdose på 5 mg/kg kroppsvekt (0,1 ml/kg kroppsvekt) ca. 1,5 timer før transporten starter/planlagt veterinærbesøk.

Preparatet kan administreres enten direkte i munnen eller blandet med små mengder mat. Store mengder mat kan forsinke virkningen.

Bruk doseringssprøyten som følger med i pakningen for administrering av preparatet.

3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)

En overdosestudie undersøkte sikkerheten etter gjentatt administrering i 6 påfølgende dager og opptil 5 ganger anbefalt behandlingsdose.

Det ble observert symptomer relatert til motorisk koordinering (unormal gange, begrenset bruk av bakben/poter, ukoordinert oppførsel, ataksi), søvnighet (nedsatt aktivitet, lukkede øyne, liggende på siden, utvidede pupiller, redusert kroppstemperatur og depresjon), oppkast og salivasjon. De observerte symptomene var hyppigere, av høyere alvorlighetsgrad og lengre varighet ved doser på 15 mg/kg og 25 mg/kg enn de observerte bivirkninger ved anbefalt dosering på 5 mg/kg kroppsvekt. Tap av bevissthet ble notert hos en av åtte katter ved 25 mg/kg.

Hvis kroppstemperaturen reduseres, bør katten holdes varm.

3.11 Særlige restriksjoner for bruk og særlige vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

4. FARMAKOLOGISK INFORMASJON

4.1 ATCvet-kode: QN02BF02

4.2 Farmakodynamikk

Pregabalin bindes til en subenhet (alpha2-delta-protein) på spenningsstyrte kalsiumkanaler i sentralnervesystemet, og reduserer dermed frigjøringen av forskjellige nevrotransmittere (glutamat og monoaminergiske nevrotransmittere), og produserer dets angstdempende effekt.

4.3 Farmakokinetikk

Absorpsjon

Pregabalin absorberes raskt etter oral administrering hos katt. C_{max} i plasma var 10,1 µg/ml etter 0,5–1,0 timer post oral administrering av 5 mg/kg kroppsvekt til fastende katter. Området under plasmakonsentrasjonstidskurve (AUC_{0-24h}) i fastende tilstand var 129 µg*t/ml. Gjennomsnittlig absolutt oral biotilgjengelighet av pregabalin var 94,3 %. Etter redosering av 5 mg/kg etter 24 timer var eksponeringen, i form av C_{max} , AUC_{0-24h} , og $t_{1/2}$, sammenlignbar med eksponeringen etter en enkeltdosering. Ingen vesentlige forskjeller ble observert i total absorpsjon, uttrykt som plasma C_{max} og AUC, etter oral administrering av pregabalin under ulike fôringsregimer.

Distribusjon

Pregabalin har et relativt stort distribusjonsvolum. Etter intravenøs bolusadministrasjon var distribusjonsvolumet ved steady state (V_{ss}) 0,4 l/kg. Pregabalin er ikke kjent for å binde seg til plasmaproteiner hos mus, rotter, aper eller mennesker. Dette har ikke blitt undersøkt hos katter.

Metabolisme og eliminasjon

Pregabalin elimineres ganske sakte fra kroppen hos katt. Total plasmaclearance var 0,03 l/t/kg. Gjennomsnittlig halveringstid for eliminering fra sirkulasjonen var 12,3 timer etter intravenøs administrering av 2,5 mg/kg og 14,7 timer etter oral administrering av 5 mg/kg.

Eliminering av modersubstansen samt metyleringsmetabolitten fra sirkulasjon skjer nesten utelukkende via nyrer hos rotter, aper og mennesker. Hos hunder skilles omtrent 45 % av pregabalindosen ut i urinen som N-metylmetylmetabolitt. Dette har ikke blitt undersøkt hos katter.

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Ikke relevant.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 3 år.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje (fjerning av hetten): 6 måneder.

Etter åpning skal flasken oppbevares i kjøleskap, men kan i korte perioder (opptil 1 måned totalt) oppbevares ved eller under 25 °C.

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares i kjøleskap (2 °C – 8 °C).

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

Preparatet leveres i en gjennomsiktig type III glassflaske som inneholder 2 ml. Flasken lukkes med en barnesikker hette av polypropylen og en polyetylenforing med høy tetthet integrert med en adapter med lav polyetylen-tetthet. En 1 ml doseringssprøyte av lav polyetylen-tetthet er inkludert i esken. Sprøyten er gradert i trinn på 0,1 ml.

Pakningsstørrelse: 1 flaske og 1 doseringssprøyte i en pappeske.

5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingssystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Orion Corporation

7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/21/273/001

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 13/07/2021

9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN

23/01/2025

10. RESEPTSTATUS

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

VEDLEGG II

ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Ingen

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN**ESKE****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Bonqat 50 mg/ml mikstur, oppløsning

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

Hver ml inneholder 50 mg pregabalin.

3. PAKNINGSSTØRRELSE2 ml
1 doseringssprøyte**4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Katt

**5. INDIKASJONER****6. TILFØRSELSVEIER**

Gis via munnen.

7. TILBAKEHOLDELSESTIDER**8. UTLØPSDATO**Exp. {mm/yyyy}
Etter åpning bruk innen 6 måneder.**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

10. TEKSTEN “LES PAKNINGSVEDLEGGET FØR BRUK”

Les pakningsvedlegget før bruk.

11. TEKSTEN “TIL DYR”

Til dyr.

12. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”
--

Oppbevares utilgjengelig for barn.

13. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Orion Corporation

14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/21/273/001

15. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE
EMBALLASJER**

FLASKE (GLASS)

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Bonqat



2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

50 mg/ml

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

Etter åpning bruk innen 6 måneder.

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

Bonqat 50 mg/ml mikstur, oppløsning for katt

2. Innholdsstoffer

Hver ml inneholder:

Virkestoff:

Pregabalin 50 mg

Hjelpestoff:

Natriumbenzoat (E211) 2 mg

Klar, fargeløs til svakt rødlig løsning.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt.



4. Indikasjoner for bruk

Lindring av akutt angst og frykt forbundet med transport og veterinærbesøk.

5. Kontraindikasjoner

Må ikke brukes i tilfeller av overfølsomhet overfor virkestoffet eller noen av hjelpestoffene.

6. Særlige advarsler

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Sikkerheten ved bruk av preparatet til katter under 2 kg, yngre enn 5 måneder og eldre enn 15 år er ikke fastslått. Skal bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Sikkerheten ved bruk av preparatet har kun blitt fastlagt hos friske dyr eller dyr med mild systemisk sykdom. Sikkerheten er ikke fastlagt hos dyr med moderat eller alvorlig systemisk sykdom f.eks. moderat til alvorlig nyre-, lever- eller kardiovaskulær sykdom. Skal bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Kattens helsetilstand må alltid vurderes av veterinæren før preparatet foreskrives.

Preparatet kan forårsake noe nedgang i hjerterefrekvens, respirasjonsfrekvens og kroppstemperatur. Ettersom en nedgang i kroppstemperatur kan oppstå etter administrasjon, bør det behandlede dyret holdes i en passende omgivelsestemperatur.

Katten skal overvåkes nøye for eventuelle symptomer på søvnighet og respirasjonsdepresjon hvis veterinæren informerer om at et annet legemiddel som forårsaker depresjon i sentralnervesystemet, har blitt brukt samtidig med preparatet.

Dyrets eier bør rådes av forskrivende veterinær, om alltid å opplyse behandlende veterinær at katten har fått preparatet, i de tilfeller det er blitt administrert i forkant av veterinærbesøket.

Hvis katten spytter ut deler av dosen, kaster opp etter behandling, eller i tilfelle ekstrem spyttutskillelse, skal det ikke gis en ny dose.

Effekten av preparatet kan vare i ca. 7 timer. Hvis katten virker døsig eller viser andre tegn på overdreven virkning etter administrering av behandlingen, skal katten holdes innendørs og den skal ikke ha vann eller mat før den er helt tilbake til normal tilstand.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Eksposering for dette preparatet kan forårsake uønskede effekter som svimmelhet, tretthet, ataksi, tåkesyn og hodepine.

Unngå hud-, øye- eller slimhinnekontakt. Vask hendene grundig rett etter administrasjon av preparatet.

Ved utilsiktet øye- eller slimhinnekontakt, skyl med vann. Søk legehjelp hvis symptomer (svimmelhet, tretthet, balanseproblemer eller tåkesyn) oppstår.

Ved kontakt med hud, vask med vann og såpe. Klær med preparatsøl fjernes.

Ved utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Ikke kjør bil ettersom tretthet kan oppstå.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

Drektighet og diegiving:

I laboratoriestudier på rotter og kaniner er det vist tegn på skadelige effekter under drektighet når pregabalin administreres gjentatte ganger i svært høye doser (≥ 250 ganger anbefalt dose for katter). Preparatets sikkerhet ved bruk under drektighet og diegiving hos katter er ikke klarlagt. Skal bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Samtidig bruk av andre preparater med depressiv virkning på sentralnervesystemet forventes å forsterke effekten av pregabalin, og derfor bør en passende dosejustering foretas av forskrivende veterinær.

Overdosering:

En overdosestudie undersøkte sikkerheten etter gjentatt administrering i 6 påfølgende dager og opptil 5 ganger anbefalt behandlingsdose.

Overdose (3 og 5 ganger høyere enn anbefalt dose) kan føre til symptomer relatert til problemer med balanse, søvnighet, oppkast og økt spyttutskillelse. Disse symptomene var av høyere frekvens, alvorlighetsgrad og av lengre varighet enn bivirkningene som ble observert ved anbefalt dose. I sjeldne tilfeller kan bevissthetstap ses ved 5 ganger anbefalt dose.

Hvis kroppstemperaturen reduseres, bør katten holdes varm.

7. Bivirkninger

Katt:

Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):	Oppkast (emesis) Ataksi (balanseproblemer), sedasjon, proprioepsjonsavvik (vanskeligheter med oppfattelse av kroppens stilling og bevegelse) Tretthet
Mindre vanlige (1 til 10 dyr / 1 000 behandlede dyr):	Leukopeni (redusert antall hvite blodlegemer) Muskelskjelvinger, mydriasis (utvidede pupiller) Anoreksi, vekttap
Sjeldne (1 til 10 dyr / 10 000 behandlede dyr):	Hypersalivasjon (økt spyttutskillelse)

Reaksjonene er vanligvis milde og forbigående.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaklinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: Direktoratet for medisinske produkter: www.dmp.no/bivirkningsmelding-vet.

8. Dosering for hver måltart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Anbefalt dose er 0,1 ml/kg kroppsvekt. Gis i munnen.

9. Opplysninger om korrekt bruk

Gi Bonqat ca. 1,5 timer før transporten starter/planlagt veterinærbesøk.

Preparatet kan gis enten rett i munnen eller blandet med små mengder mat. Store mengder mat kan forsinke virkningen. Bruk doseringssprøyten som følger med i pakningen for administrering av preparatet.

Se detaljerte instruksjoner for administrering på slutten av dette pakningsvedlegget.

10. Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares i kjøleskap (2 °C – 8 °C).

Holdbarheten etter første flaskeåpning i kjøleskap: 6 måneder. Etter at flasken er åpnet, skal den oppbevares i kjøleskap, men kan oppbevares i korte perioder (opptil 1 måned totalt) ved eller under

25 °C.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten og esken etter Exp. Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren eller på apoteket hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger brukes.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/21/273/001

Pakningsstørrelse:

1 flaske (2 ml) og 1 doseringssprøyte (1 ml) i en pappeske.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Finland

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

For ytterligere opplysninger om dette preparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen.

België/Belgique/Belgien

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
BE-2370 Arendonk
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Česká republika

Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a
CZ-140 00 Praha
Tel: +420 227 027 263

Danmark

Orion Pharma A/S
Ørestads Boulevard 73
DK-2300 København S
Tlf: +45 86 14 00 00

Deutschland

TVM Tiergesundheits GmbH
Reuchlinstrasse 10–11
DE-10553 Berlin
Tel: +49 30 23 59 23 200

Eesti

Orion Pharma UAB
Ukmergės g. 126
08100 Vilnius
Leedu
Tel: +370 5 2769 499

Ελλάδα

Ελάνκο Ελλάς Α.Ε.Β.Ε.
Λεωφόρος Μεσογείων 335
EL-152 31 Χαλάνδρι, Αττική
Τηλ.: +30 6946063971

España

Dômes Pharma Iberia SL
Edificio Net Pharma
Ctra Fuencarral 22
ES-28108 Alcobendas, Madrid
Tel: +34 913 301 651

France

Laboratoires Biové
3 Rue de Lorraine
FR-62510 Arques
Tél: +33 3 21 98 21 21

Hrvatska

Iris Farmacija d.o.o.
Bednjanska 12
HR-10000 Zagreb
Tel: +385 (0)91 2575 785

Lietuva

Orion Pharma UAB
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius
Tel: +370 5 2769 499

Luxembourg/Luxemburg

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
Belgique
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Magyarország

Orion Pharma Kft.
Pap Károly u. 4–6
HU-1139 Budapest
Tel.: +36 1 2370603

Nederland

Alivira NV
Kolonel Begaultlaan 1a
3012 Leuven
België
Tel: +32 16 84 19 79

Norge

Orion Pharma AS Animal Health
Postboks 4366 Nydalen
NO-0402 Oslo
Tlf: +47 40 00 41 90

Österreich

VetViva Richter GmbH
Durisolstrasse 14
A-4600 Wels
Tel.: +43 664 8455326

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 5A
PL-00-446 Warszawa
Tel.: +48 22 833 31 77

România

Orion Pharma Romania srl
B-dul T. Vladimirescu nr 22
RO-050883, București
Tel: +40 31845 1646

Slovenija

IRIS d.o.o.
Cesta v Gorice 8
SI-1000 Ljubljana
Tel: +386 01 200 66 54

Ireland

Royal Veterinary Supplies Ltd.
Unit 5, Block 13 Oaktree Business Park
IE-C15 WK2E Trim, Co.Meath
Tel: +353 46 9484665

Slovenská republika

Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a
140 00 Praha
Česko
Tel: +420 227 027 263

Italia

Alivira Italia S.R.L.
Corso della Giovecca 80
IT-44121 Ferrara
Tel: +39 3482322639

Suomi/Finland

Orion Pharma Eläinlääkkeet
PL/PB 425
FI-20101 Turku/Åbo
Puh/Tel: +358 10 4261

Κύπρος

Ελάνκο Ελλάς Α.Ε.Β.Ε.
Λεωφόρος Μεσογείων 335
152 31 Χαλάνδρι, Αττική
Ελλάδα
Τηλ.: +30 6946063971

Sverige

Orion Pharma AB, Animal Health
Golfvägen 2
SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

Latvija

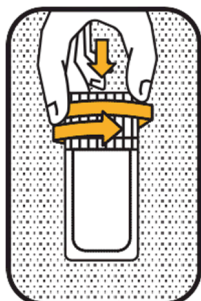
Orion Pharma UAB
Ukmergės g. 126
08100 Vilnius
Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

United Kingdom (Northern Ireland)

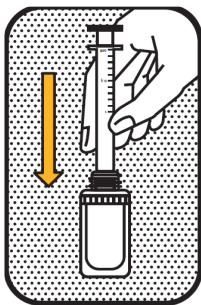
Royal Veterinary Supplies Ltd.
Unit 5, Block 13 Oaktree Business Park
Trim, Co. Meath C15 WK2E
Ireland
Tel: +353 46 9484665

Ísland**Malta****Portugal**

Република България
Tel: +358 10 4261

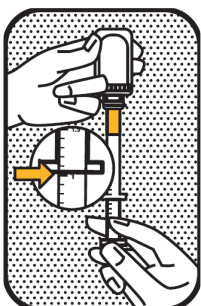
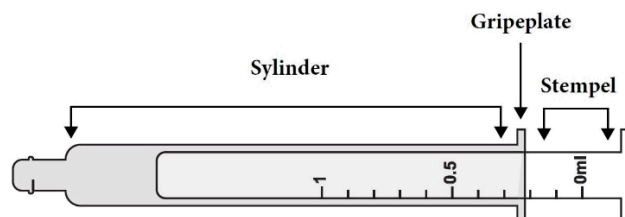
17. Ytterligere informasjon**INSTRUKSJONER FOR ADMINISTRASJON:****1. FJERN HETTEN**

Fjern hetten fra flasken (trykk ned og vri). Behold hetten for gjenlukking.



2. KOBLE TIL SPRØYTEN

Skyv stempelet til bunnen av sprøytesylinderen for å presse all luften ut av sprøyten. Skyv sprøyten tett inn i adapteren plassert øverst på flasken. Bruk bare sprøyten som følger med produktet.



3. VELG DOSE

Snu flasken med sprøyten opp ned. Trekk stempelet tilbake til du kan se den svarte streken tilsvarende riktig dose (ml) forskrevet av veterinæren, under gripeplaten på sprøytesylinderen.

Hvis katten veier mer enn 10 kg, må den totale beregnet dosen gis i to separate omganger (doser) ettersom sprøyten maksimalt inneholder 1 ml løsning.

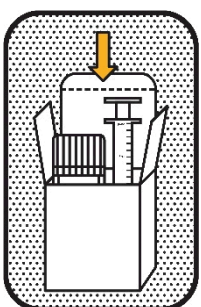
Ikke la den fylte doseringssprøyten være uten tilsyn mens du er opptatt med å gjøre katten klar til administrering.



4. ADMINISTRER DOSE

Plasser sprøyten forsiktig i munnen til katten og administrer dosen på bakre del av tungen ved å trykke gradvis på stempelet til sprøyten er tom.

Hvis en dose ikke kan gis direkte inn i munnen kan produktet blandes med små mengder av kattens favorittmat. Ikke la mat være tilgjengelig for katten etter at dosen er gitt, da ekstra mat kan forsinke effekten.



5. TILBAKE TIL PAKKEN

Sett på hetten og skyll sprøyten med vann etter ferdig bruk. Legg sprøyten og flasken tilbake i pappesken og oppbevar den i kjøleskapet.